#### 明細書

### 併用医薬

## [技術分野]

本発明は、抗血小板薬と5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスル ホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせて なる医薬に関するものである。

さらに詳しく述べれば、本発明は、抗血小板薬と、直接的かつ選択的な活性化血液凝固第X因子(以後Xa因子という)阻害薬である、一般式

$$H_2N$$
 $SO_2NH$ 
 $OH$ 
 $SO_2CH_3$  (I)

(式中のRは水素原子または低級アルキル基であり、 2 は水素原子または水酸基である)で表される 5 - アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせてなる医薬に関するものである。

### 〔背景技術〕

近年、血小板の活性化が血栓形成に重要な働きをしていることが見出されており、血小板の活性化を低下させる抗血小板薬が、血栓形成が関与する種々の疾患の予防もしくは治療に使用されてきている。血栓が関与する疾患としては、血管内部に血栓が形成することにより直接的または間接的に引き起こされる血栓塞栓症が挙げられ、1)例えば、不安定狭心症、心筋梗塞、脳血栓症など、形成した血栓が次第に大きくなり血液がその先に流れなくなることに起因する疾患(血栓症)、2)例えば、エコノミークラス症候群、心原性脳塞栓症など、形成した血栓が血流に乗って流れその先の血管を詰まらせてしまうこと起因する疾患(塞栓症

)とに分類される(非特許文献 1)。これら血栓塞栓症は上述のごとく、 血栓あるいは塞栓の二通りの原因により惹起されるため、閉塞部位にお いて血流改善を図るのみでは必ずしも満足できる効果が得られるとは限 らず、血栓形成を抑制してその成長や運搬を阻止することが重要である。

現在、抗血小板薬としてアスピリン、シロスタゾール、ジピリダモール、チクロピジン、クロピドグレル等が血栓塞栓症の予防および治療のために使用されている。しかしながら、抗血小板薬は血小板の活性化を抑制する一方で、出血傾向というリスクを有しているため(非特許文献2および3)、血栓形成の抑制効果を期待して使用量を増量するということが実施しにくく、血栓塞栓症の予防または治療薬として更なる改善が要請されている。

これまで、血栓塞栓症の予防および治療に有効であるとして、抗血小板薬とXa因子の阻害剤との併用例が、例えば下記文献で提案されている。

- (a)間接的なXa因子阻害薬である低分子量へパリンまたはヘパリノイド化合物と血小板凝集拮抗剤との併用例(特許文献1)。
- (b) 間接的なXa因子阻害薬である低分子量へパリンとグリコプロテイン-IIb/IIIa拮抗剤との併用例(特許文献2)。
- (c)間接的なXa因子阻害薬である合成オリゴ糖、または直接的なXa因子阻害薬である、式、

で表されるDX-9065aと、アスピリン、チクロピジン、ジピリダモール、クロピドグレルまたはシロスタゾールとの併用例(特許文献3)。

(d) 直接的な X a 因子の阻害薬である前記式 (A) で表される D X - 9 0 6 5 a または、直接的な X a 因子の阻害薬である、式、

$$H_2N$$
 $NH$ 
 $COOH$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

で表される YM-60828、または直接的な Xa 因子阻害薬である、 一般式、

$$\begin{array}{c|c}
 & F \\
 & F \\
 & O_2S \\
 & NH_2
\end{array}$$
(C)

(式中のXはメチル基またはアミノ基)で表される化合物と、アスピリン又はグリコプロテイン-IIb/IIIa阻害薬との併用例(特許文献4)。

# (e) 直接的なXa因子阻害薬である、式、

$$O_2$$
S  $O_2$ S

で表されるDPC423とアスピリンとの併用例(非特許文献4)。

しかしながら、上記の併用例で提案されているXa因子阻害薬は、本 発明の直接的なXa因子阻害薬とは阻害メカニズムが全く異なる間接的 なXa因子阻害薬であるか、あるいは本発明に係る前記一般式(I)で

表される5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体 とは化学構造が大きく異なる薬物である。

さらに、上記の併用例で認められている効果は、動脈血栓症のモデルにおける血栓形成部位での血流を改善するという効果のみであり、本発明のような、1)血栓形成量の低減効果、2)血液凝固亢進状態の改善効果については何ら報告されていない。

以上のごとく、本発明の、抗血小板薬と前記一般式(I)で表される 5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体との組み 合わせが、血栓塞栓症の予防または治療において好適な組み合わせであ ることは全く知られていない。

本発明は、血栓塞栓症の予防または治療効果に優れた併用医薬を提供することである。

#### 特許文献

- 1. 特表2001-506603号公報
- 2. 特表2003-526617号公報
- 3. 特表 2 0 0 2 5 0 4 1 1 0 号公報
- 4. 特表2002-538226号公報

# 非特許文献

- 1. 「メルクマニュアル 第17版 日本語版」,第11節,132章,血栓 性疾患
- 2. 脇 昌子、外1名,「臨床科学」,1998年,第34巻,第1号,p.52-60
- 3. 池田 康夫, 「Medical Practice」, 2002年, 第19巻, 第5号,
- p. 839-844
- 4. PANCRAS C. WONG、外8名,「 Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics」, 2002年, 第303巻, 第3号, p.993-1000

#### 〔発明の開示〕

本発明者は、上記課題に鑑み鋭意研究を重ねた結果、抗血小板薬とある種の5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体とを組み合わせて使用することにより、1)相乗的に増強された血栓形成量低減効果、2)単独使用では認められない優れた血液凝固亢進状態の改善効果、という二つの顕著な効果を発揮することを見出した。本発明者等は、これら知見に基づいて研究を重ねた結果、本発明を成すに至っ

た。

すなわち、本発明は、

- [1] 抗血小板薬と、前記一般式(I) で表される5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせてなる医薬;
- [2] 抗血小板薬がアスピリン、ジピリダモール、シロスタゾール、チクロピジン、およびクロピドグレルの群から選択される化合物である、前記[1] 記載の医薬;
- [3] 抗血小板薬がアスピリン、ジピリダモール、シロスタゾール、およびチクロピジンの群から選択される化合物である、前記[1]記載の医薬;
- [5] 血栓塞栓症の予防または治療剤である、前記[1]~[4]のいずれかに記載の医薬;
- [6] 血栓塞栓症が動脈性血栓塞栓症である、前記 [5] 記載の医薬;
- [7] 血栓塞栓症が静脈性血栓塞栓症である、前記 [5] 記載の医薬;
- [8]動脈性血栓塞栓症が、不安定狭心症、心筋梗塞、脳血栓症、アテローム血栓性脳梗塞、ラクナ梗塞、慢性動脈閉塞症、心原性脳梗塞症、 末梢動脈閉塞症または冠動脈インターベンションに起因する閉塞症である、前記 [6]記載の医薬;
- [9]静脈性血栓塞栓症が、静脈洞血栓症、旅行者血栓症、肺塞栓症または深部静脈血栓症である、前記[7]記載の医薬;などを提供するも

6

のである。

更に詳細に説明すれば、本発明者らは、

1) ラットを用いた血栓形成抑制試験において、抗血小板薬であるシロ スタゾールの単独使用、または、Xa因子の直接的かつ選択的な阻害薬 である〔4-〔2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホニ ルアミノ) エチル] -2'-メタンスルホニルビフェニル-3-イルオ キシ〕酢酸の単独使用では有意な血栓形成の抑制効果を発揮しない用量 において、シロスタゾールと〔4-〔2-(5-アミジノー2-ヒドロ キシベンゼンスルホニルアミノ) エチル〕-2'-メタンスルホニルビ フェニルー3ーイルオキシ]酢酸とを組み合わせて使用することにより、 有意に卓越した相乗的な血栓形成量の低減効果を発揮すること;および、 2) ウサギを用いた血液凝固亢進状態の改善効果確認試験において、抗 血小板薬であるアスピリン、ジピリダモールまたはシロスタゾール、あ るいは〔4-〔2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホニ ルアミノ) エチル〕-2'-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオ キシ〕酢酸を単独で使用した場合では血液凝固亢進状態の改善効果が認 められなかったのに対し、同用量にてそれぞれ組み合わせて使用するこ とで意外にも有意に血液凝固亢進状態を改善できる;というこれまでに 知られていない優れた効果を発揮することを確認した。

以上の通り、抗血小板薬と、前記一般式(I)で表される5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体とを組み合わせた医薬は、1)相乗的に増強された血栓形成量の低減効果、2)単独使用では認められない優れた血液凝固亢進状態の改善効果、を発揮するものであり、広範囲な血栓塞栓症の患者に対してきわめて好適な医薬である。

また、本発明の医薬により、抗血小板薬を増量することなく十分に血栓塞栓症の予防または治療を実施でき、あるいは抗血小板薬の使用量を低減することができ、抗血小板薬による出血という従来懸念されていたリスクを低減することが可能になるので、患者のためにより安全にかつ安心して抗血小板薬を使用できるという優れた医薬である。

本発明における抗血小板薬としては、1)アラキドン酸代謝阻害剤(例えばアスピリン、オザグレル、イコサペント酸エチル、ジラゼプ)、2)ADP受容体阻害薬(例えば、チクロピジン、クロピドグレル、プラスグレル)、3)グリコプロテイン-IIb/IIa拮抗薬(例えば、

7

アプシキシマブ、エプチフィバチド、チロフィバン、ラミフィバン)、4)フォスホジエステラーゼ阻害薬(例えばシロスタゾール、ジピリダモールなど)、5)アデニルサイクラーゼ活性化薬(例えば、ベラプロストナトリウム、チクロピジン、リマプロスト、ベラプロスト)、6)セロトニン5ー $HT_2$ 受容体拮抗薬(例えば、サルポグレラート)、7)トロンボキサンA2受容体拮抗薬(例えば、S-18204)などが挙げられ、なかでもアスピリン、チクロピジン、シロスタゾール、ジピリダモール、クロピドグレルが好ましい。

本発明に係る前記一般式(I)の化合物において、低級アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、secーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいい、なかでもn-ブチル基が最も好ましい。また、Zとしては水酸基が好ましく、水酸基を有する化合物およびその薬理学的に許容される塩は、経口吸収が良好な化合物である。

また具体的には、前記一般式(I)で表される化合物として、〔4- 〔2- 〔2-ヒドロキシー5-(N-ヒドロキシカルパミミドイル)ベンゼンスルホニルアミノ〕エチル〕-2 '-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸 n-プチル(化合物 I a)、〔4-〔2-〔2-ヒドロキシー5-(N-ヒドロキシカルバミミドイル)ベンゼンスルホニルアミノ〕エチル〕-2 '-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸(化合物 I b)、〔4-〔2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホニルアミノ)エチル〕-2 '-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸 n- でしたいロキシベンゼンスルホニルアミノ)エチル〕-2 '-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸(化合物 I d)が好ましく、なかでも経口薬としては〔4-〔2-〔2-ヒドロキシー5-(N-ヒドロキシカルバミミドイル)ベンゼンスルホニルアミノ〕エチル〕-2 '-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸 n- が最も好ましい。

本発明に係る前記一般式(I)の化合物において、薬理学的に許容される塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硝酸、硫

酸、酢酸、リン酸などの鉱酸との塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートシルスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との塩、モルホリン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、リジン等の有機塩基との塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩等の無機塩基との塩を挙げることができる。

また、前記一般式(I)で表される化合物には、水和物やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

本発明の医薬において、好ましい組み合わせの例としては、例えば、

- 1) [4-[2-[2-ヒドロキシ-5-(N-ヒドロキシカルパミミドイル) ベンゼンスルホニルアミノ] エチル<math>]-2 ーメタンスルホニルビフェニル-3-イルオキシ] 酢酸n-ブチル (化合物 I a) とシロスタゾール:
- 2) [4-[2-[2-ヒドロキシ-5-(N-ヒドロキシカルパミミドイル) ベンゼンスルホニルアミノ] エチル<math>]-2 ーメタンスルホニルビフェニル-3-イルオキシ] 酢酸n-ブチル (化合物 I a) とジピリダモール;
- 3) [4-[2-[2-ヒドロキシ-5-(N-ヒドロキシカルパミミドイル) ベンゼンスルホニルアミノ] エチル] <math>-2 -メタンスルホニルビフェニル-3-イルオキシ] 酢酸<math>n-プチル (化合物 I a) とアスピリン;
- 4) [4-[2-[2-ヒドロキシ-5-(N-ヒドロキシカルパミミドイル) ベンゼンスルホニルアミノ] エチル<math>]-2 -メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ] 酢酸n-ブチル(化合物 I a) とチクロピジン;
- 5) [4-[2-[2-ヒドロキシ-5-(N-ヒドロキシカルバミミドイル) ベンゼンスルホニルアミノ] エチル] <math>-2 -メタンスルホニルビフェニル-3-イルオキシ] 酢酸<math>n-ブチル (化合物 I a) とクロピドグレル;などが挙げられるが、なかでも化合物 I a とシロスタゾールとの組み合わせが経口薬として最も好ましい。

本発明における血栓塞栓症の予防とは、初発の発症予防に限らず、その再発予防も含まれる。また、血栓塞栓症の治療とは、発症病状の改善

に限らず、発症病状の悪化もしくは進展防止も含まれる。

本発明における血栓塞栓症としては、

- 1)動脈性血栓症:不安定狭心症、心筋梗塞、脳血栓、アテローム血栓性脳梗塞、ラクナ梗塞、慢性動脈閉塞症、末梢動脈閉塞症、冠動脈インターベンション(例えば、冠動脈バルーン形成術、冠動脈ステント植え込み術、冠動脈アテローム切除術などを含む)に起因する閉塞、人工血管置換術または人工弁置換後の閉塞など;
- 2)動脈性塞栓症:心原性脳塞栓症、ラクナ梗塞、慢性動脈閉塞症、閉塞性動脈硬化症、一過性脳虚血発作、冠動脈インターベンション(例えば、冠動脈バルーン形成術、冠動脈ステント植込み術、冠動脈アテローム切除術などを含む)に起因する閉塞、人工血管置換術または人工弁置換後の閉塞など;
- 3) 静脈性血栓症:深部静脈血栓症、静脈洞血栓症、血栓起因の血栓後症候群など;
- 4) 静脈性塞栓症:エコノミークラス症候群などをはじめとする旅行者血栓症、肺閉塞症、深部静脈血栓症、血栓起因の血栓後症候群など;が挙げられる。本発明の医薬は、血栓症及び塞栓症の両方の疾患に有用である優れた医薬であり、広範囲の血栓塞栓症の患者に用いることができる。

本発明における前記一般式(I)で表される5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される 塩は、例えば、国際公開第02/28827号パンフレットに記載の方 法あるいはそれに準ずる方法により製造することができる。

本発明の医薬とは、抗血小板薬と前記一般式(I)で表される5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせてなるものであり、それぞれ単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一または異なる投与経路による同時投与、および別個の製剤としての同一または異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態も含むものである。

上述の、間隔をずらした投与とは、抗血小板薬と前記一般式(I)で表される5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩のそれぞれの投与回数は同じでも異なっていてもよいが、所望の予防または治療効果を発揮するには両者を

10

時間的に接近して投与するのが望ましい。また、投与の順番は併用する薬物の種類に応じて適宜決定することができる。なかでも、抗血小板薬と、前記一般式(I)で表される5-アミジノー2ーヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組みを理学的に許容される坦体と公知の方法にしたがって混合することにより製剤化することができ、別々に製剤化することができ、別々に製剤化することができ、別々に製剤化する場合は、それぞれ有効成分を製剤化したものをキットとして供してもよい。例えば、本発明の医薬は、1)抗血小板薬を含有する医薬組成物と前記一般式(I)で表される5-アミジノー2ーヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を含有する医薬組成物とからなるキット;2)抗血小板薬と前記一般式(I)で表される5-アミジノー2ーヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を併有する医薬組成物;などとして用いられる。

本発明の医薬の投与経路は、特に限定されず、抗血小板薬と前記一般式(I)で表される5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを、別々あるいは同一に薬理学的に許容される坦体などと混合し製剤化し、経口的あるいは非経口的に投与することができる。経口投与製剤としては、例えば、散剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、ドライシロップ剤など、非経口投与製剤としては、注射剤、座剤、貼付剤などを挙げることができる。

上記薬理学的に許容される坦体としては、製剤素材として慣用の各種 有機あるいは無機坦体物質が用いられ、通常の調剤学的手法に従い、剤 型に応じ適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等 張化剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤、界面活性化 剤、可溶化剤、pH調節剤、保存剤、防腐剤、酸化防止剤、着色剤、甘 味剤などとして配合し、調剤することができる。

例えば、散剤または顆粒剤は、有効成分に必要に応じ、適当な賦形剤、 滑沢剤などを加え、よく混和して散剤もしくは顆粒剤とする。

錠剤は、有効成分に必要に応じ、適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑 沢剤などを加え、常法に従い打錠して錠剤とする。さらに必要に応じ、 適宜コーティングを施し、フィルムコート錠、糖衣錠、腸溶性皮錠など にする。 カプセル剤は、有効成分に必要に応じ、適当な賦形剤、滑沢剤などを加え、よく混和した後、あるいは又、常法により、顆粒あるいは細粒とした後、適当なカプセルに充填してカプセル剤とする。

更に、このような経口投与製剤の場合は、治療方法に応じて速放性あるいは徐放性製剤とすることもできる。

注射剤は、有効成分に必要に応じ、適当な安定化剤、界面活性化剤、 可溶化剤、緩衝剤、等張化剤、pH調節剤、等張化剤、分散剤、保存剤、 溶解補助剤などを適宜配合することができる。

本発明の医薬の投与量は、個々の有効成分の投与量に準ずればよく、患者の年齢、体重、疾患の程度、投与時間、投与タイミング、薬剤の組み合わせ、治療効果等によって適宜決定される。例えば、シロスタゾールとしては、経口投与の場合、概ね1日あたり150~400mg、チクロピジンとしては、経口投与の場合、概ね1日あたり150~300mg、アスピリンとしては、経口投与の場合、概ね1日あたり150~300mg、アスピリンとしては、経口投与の場合、概ね1日あたり50~300mg、クロピドグレルとしては、経口投与の場合、概ね1日あたり50~300mgの範囲内で投与することができる。これら物の投与量は、経口投与の場合、概ね1日あたり1~1000mg、非経りの場合、概ね1日あたり1~1000mg、非経りの場合、概ね1日あたり0.1~500mgである。抗血小板薬と組み合わせて使用する前記一般式(I)で表される化合物を併用することにより上記のごとができ、状況に応じて抗血小板薬の投与量を減量することができる。状況に応じて抗血小板薬の投与量を減量することもできる。

#### [発明を実施するための最良の形態]

本発明の内容を以下の試験例により更に詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

#### (試験例1)

#### 血栓形成抑制効果

ラット (Sprague-Dawleyラット、雄性) をA、B、C、Dの4群に分け、AおよびB群には 0.5%メチルセルロースを、CおよびD群にはシロスタゾール (100 m g / k g) を経口投与した。1 時間後に、0.05 Mの水酸化ナトリウム水溶液を含む生理食塩液に溶解した〔4 - 〔

12

2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホニルアミノ)エチル〕-2'-メタンスルホニルピフェニル-3-イルオキシ〕酢酸(化合物 I d)(3 m g / k g)をBおよびD群に、0.05 Mの水酸化ナトリウム水溶液を含む生理食塩液をAおよびC群に皮下投与した。この時同時にA~D群全でに、20%ウレタン溶液を5 m L / k g を腹腔内に投与することにより麻酔を施した。さらに1時間経過後、あらかじめ正中線切開により露出させたA~D群全ての腹部大動脈表面に50%塩化第 I I 鉄溶液に浸したろ紙(4 X 5 m m)を5分間接触させ血栓形成を誘発した。ろ紙を取り除いてから25分間静置した後、腹部大動脈を、血栓誘発部位の上部および下部においてそれぞれ縫合糸で結さつし、摘出した。摘出した腹部大動脈内部に付着した血栓を全て回収し、1 m Lの0.05 M の水酸化ナトリウム水溶液に溶解し試験液とした。試験液中に溶解している血栓中の総タンパク質量を、Coomasie Plus Protein Assay Kit (P I E R C E 社)を用いて定量し、これを血栓形成量の指標とした。

結果を表1に示した。シロスタゾールおよび化合物 I dの単独投与であるBおよびC群は、対象群であるA群に対し有意な血栓形成量の抑制効果は確認されなかった。これに対し、シロスタゾールと化合物 I dとを組み合わせて使用したD群では、BおよびC群に対し、相乗的に増強された血栓形成量の抑制効果を確認することができた。尚、表1中の一印は薬物未処置を意味し、\*印は対照群と統計学的有意差(危険率5%以下)があることを示す。

[表 1]

群	例数	シロスタゾール	化合物 I d	血栓中総タンパク質量 (mg)
A (対照群)	4	_	_	1. 52±0. 39
8 (単独使用群)	4	-	3mg/kg	D. 94±0.30
C (単独使用群)	3	100mg/kg		1.39±0.45
D (併用群)	3	100mg/kg	3mg/kg	0.27±0.06*

## (試験例2)

## 血液凝固亢進状態の改善効果

ウサギ(日本白色種、雄性)からクエン酸採血し、30~60分間室 温放置した血液を全血液として試験に用いた。活性化全血液凝固時間測 定用チュープ(ヘモクロンテストチューブP214、Internat ional Techidyne Corporation) に、全血 液376μL、ジメチルスルホキシド4μL、250mM塩化カルシウ ム水溶液 2 0 μ L を注入し軽く撹拌した後、これを対照として、血液凝 固計 (ヘモクロン801、International Techid yne Corporation)にて活性化全血凝固時間を測定した。 対照におけるジメチルスルホキシド4μLの代わりに、測定用チューブ 内での最終濃度が1μΜになるよう調整したアスピリン、ジピリダモー ルまたはシロスタゾールのジメチルスルホキシド溶液 2 μ L と、ジメチ ルスルホキシド2μLを用いて、同様に活性化全血凝固時間を測定し、 抗血小板薬単独での効果を検討した。一方、対照におけるジメチルスル ホキシド 4  $\mu$  L の代わりに、測定用チューブ内での最終濃度が 0 . 1  $\mu$ Mになるよう調整した化合物Idのジメチルスルホキシド溶液2μLと、 ジメチルスルホキシド 2 μ L を用いて、同様に活性化全血凝固時間を測 定し、化合物 I d 単独での効果を検討した。またさらに、対照における ジメチルスルホキシド4μ Lの代わりに、測定用チューブ内での最終濃 度が1μΜになるよう調整したアスピリン、ジピリダモールまたはシロ

14

スタゾールのジメチルスルホキシド溶液  $2 \mu$  L と、測定用チューブ内での最終濃度が 0.  $1 \mu$  M になるよう調整した化合物 I d のジメチルスルホキシド溶液  $2 \mu$  L とをそれぞれ組み合わせて用いて、同様に活性化全血凝固時間を測定し、各抗血小板薬と化合物 I d との併用における効果を検討した。

[表 2]

	活性化凝固時間
	(秒、平均土標準誤差)
A 照纹	218±5.1
B 単独 (アスピリン1 μM)	215±16.3
C 単独(ジピリダモール 1 μM)	210±10.9
D 単独(シロスタゾール 1 μM)	205±5.8
E 単独(化合物 I d O. 1 μM)	228±9. 0
F 併用(アスピリン1μM +化合物 Id 0. 1μM)	253±5. 2*
G 併用(ジビリダモール1μM +化合物ld0.1μN)	264±3.5*
H 併用(シロスタゾール 1 μ M +化合物 I d O . 1 μ M)	245±13.0*

### 〔産業上の利用可能性〕

抗血小板薬と前記一般式(I)で表される5-アミジノー2ーヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせた本発明の医薬は、使用することにより、相乗的に増強された血栓形成の抑制効果を有すると共に、血液凝固亢進状態の改善効果が付与された優れた特性を有する。それ故、広範囲な血栓塞栓症の予防または治療の為の医薬として好適である。また、さらに抗血小板薬の使用量を増量することなく、十分に血栓塞栓症の予防または治療を実施でき、あるいは抗血小板薬の使用量を減量することができるため、従来懸念されていた抗血小板薬を使用することによる出血傾向の増大というリスクを低減することが可能であり、抗血小板薬を患者のためにより安全に安心して使用できるという優れた医薬である。

# 請求の範囲

1. 抗血小板薬と、一般式

$$H_2N$$
 $SO_2NH$ 
 $SO_2CH_3$ 

(式中のRは水素原子または低級アルキル基であり、 Z は水素原子また は水酸基である)で表される 5 - アミジノ - 2 - ヒドロキシベンゼンス ルホンアミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩とを組み合わせ てなる医薬。

- 2. 抗血小板薬がアスピリン、ジピリダモール、シロスタゾール、チクロピジン、およびクロピドグレルの群から選択される化合物である、 請求項1記載の医薬。
- 3. 抗血小板薬がアスピリン、ジピリダモール、シロスタゾールおよびチクロピジンの群から選択される化合物である、請求項1記載の医薬。4. 5-アミジノ-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド誘導体が、 [4-[2-[2-ヒドロキシー5-(N-ヒドロキシカルバミミドイル)ペンゼンスルホニルアミノ]エチル]-2,-メタンスルホニルビフェニルー3-イルオキシ]酢酸<math>n-プチル、 [4-[2-[2-ヒドロキシー5-(N-ヒドロキシカルバミミドイル)ペンゼンスルホニルビフェニルー3-イルオキシ]酢酸、[4-[2-(5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホニルビフェニルー3-イルオキシ]酢酸、[4-[2-(5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホニルアミノ)エチル]-2,-メタンスルホニルビフェニルー3-イルオキシ]酢酸n-プチルおよび[4-[2-(5-アミジノー2-ヒドロキシベンゼンスルホニルアミノ)エチル]-2,-メタンスルホニルビフェニルー3-イルオキシ]酢酸の群から選ばれる化合物である、請求項1記載の医薬。
- 5. 血栓塞栓症の予防または治療剤である、請求項1~4のいずれかに記載の医薬。
- 6. 血栓塞栓症が動脈性血栓塞栓症である、請求項5記載の医薬。

- 7. 血栓塞栓症が静脈性血栓塞栓症である、請求項5記載の医薬。
- 8. 動脈性血栓塞栓症が、不安定狭心症、心筋梗塞、脳血栓症、アテローム血栓性脳梗塞、ラクナ梗塞、慢性動脈閉塞症、心原性脳梗塞症、末梢動脈閉塞症または冠動脈インターベンションに起因する閉塞症である、請求項6記載の医薬。
- 9. 静脈性血栓塞栓症が、静脈洞血栓症、旅行者血栓症、肺塞栓症または深部静脈血栓症である、請求項7記載の医薬。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/013982

	CATION OF SUBJECT MATTER  A61K31/195, 31/216, 31/4365, A61P7/02, 9/04, 9/10, 11/00,		
According to Int	ternational Patent Classification (IPC) or to both national	al classification and IPC	
B. FIELDS SE	ARCHED		
Minimum docur	nentation searched (classification system followed by cl A61K31/195, 31/216, 31/4365, A61P7/02, 9/04, 9/10, 11/00,	31/519, 31/616, 45/00,	
	searched other than minimum documentation to the extension of the extension of the consulted during the international search (name of		
REGIST	RY(STN), CAPLUS(STN), MEDLINE(S	STN), EMBASE (STN)	
C. DOCUMEN	VTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
Y	WO 2002/028827 A1 (Kissei Ph Ltd.), 11 April, 2002 (11.04.02), All references; particularly, 11, 12; page 28, lines 16 to examples 8, 11, 18 to 20 & EP 1331221 A1	Claims 3 to 7, 9,	1-9
Ā	JP 2003-104957 A (Kissei Pha Ltd.), 09 April, 2003 (09.04.03), Particularly, Par. Nos. [0002 [0053] (Family: none)		1-9
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>	
	al completion of the international search ember, 2004 (07.12.04)	Date of mailing of the international seam 28 December, 2004 (	ch report 28.12.04)
Japane	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No. Form PCT/ISA/21	0 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/013982

C (Continuation	DOCIMENTS CONSTRUCTORS TO BE BREET,	101/012	004/013982
	). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<del></del>	T
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Y	WO 2003/000256 A1 (BAYER HEALTHCARE AG, 03 January, 2003 (03.01.03), Particularly, page 1, lines 9 to 25; page lines 1 to 18; page 40, lines 1 to last 1 & DE 10129725 A1	32,	1-9
Y	JP 2002-504110 A (SANOFI-SANTE LABO.), 05 February, 2002 (05.02.02), Particularly, Claims; page 7, lines 2 to page 77, line 21 to page 79, line 1; page Fig. 1 & EP 986376 A1 & US 6541488 B1	6; 84,	1-9
Y	JP 8-217692 A (Nippon Steel Corp., Nippon Chemical Co., Ltd.), 27 August, 1996 (27.08.96), Particularly, Par. No. [0005] (Family: none)	n Steel	1-9
Y	JP 9-20681 A (Behringwerke AG.), 21 January, 1997 (21.01.97), Particularly, Par. Nos. [0003] to [0004] & EP 732102 A2		1-9
Y	JP 7-258103 A (Kyo Keisei), 09 October, 1995 (09.10.95), Particularly, Par. Nos. [0049], [0064]; p. Fig. 7 & DE 4432549 A1 & KR 9711555 B1	age 12,	1-9
A	Pancras C.W., Earl J.C., Oliver N., Carol Adrienne R., Antithrombotic actions of setive inhibitors of blood coagulation factor X a in rat models of thrombosis, Thrombosis Research, 1996, Vol.83, No.2, pages 117 to 126, particularly, page 118, lower part to page 119, line 12, Arterio-venous shunt model, page 121, Fig. 2	lec or is o	1-9
A	Yasuo IKEDA, "Kokesshobanyaku no Rinsho Koto Tsukaikata", Medical Practice, 2002, Vol.5, pages 839 to 844, particularly, page to 844	01.19,	1-9

			<u> </u>
Int. Cl	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) <sup>1</sup> A61K31/195,31/216,3 7/02,9/04,9/10,11/00,		16, 45/0
B. 調査を1			
調査を行った。 Int. Cl	最小限資料(国際特許分類(IPC)) 7 A61K31/195,31/216,3	1/4365, 31/519, 31/61	16, 45/0
0, A61P	7/02, 9/04, 9/10, 11/00,	43/00	
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	用した電子データベース(データベースの名称 D, CAPLUS(STN), MEDLINE(STN), EMBASE(STN)	、調査に使用した用語)	
KEGISIKI (SIN	), CAPLOS (SIN), MEDLINE (SIN), EMBASE (SIN)		
C. 関連する	ると認められる文献	<u>.</u>	
引用文献の	S C PLO S 4 0-S X IIV		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	WO 2002/028827 A1(キッセイ薬品工		1-9
	全文献、特に、請求の範囲3~7、9、		
	最終行、実施例8、11、18~20な。   & EP 1331221 A1	どを参照。	
	& EF 1551221 A1	,	
Y	   JP 2003-104957 A(キッセイ薬品工業标	朱式会社)2003.04.09	1-9
•	特に、[0002]、[0051]-[0053]などを参照。	,	
•	<b>(ファミリーなし)</b>	,	
Y	WO DOOR/OODER A1 /DAYIED ITEAI M	TGARRAG PRI COCC CA CO	, 10
1	WO 2003/000256 A1 (BAYER HEALT)	HCARE AG, DE) 2003.01.03	1–9
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献σ		の日の後に公表された文献	
「A」特に関連 もの	区のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	
	質日前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、発 の理解のために引用するもの	8明の原理又は理論
以後に公	まされたもの	「X」特に関連のある文献であって、当	<b>Í該文献のみで発明</b>
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	
文献(玛	旦由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに
→〇」口頭によ	: る開示、使用、展示等に言及する文献 ほり前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	もの
		「砂」同一ハテントンテミリー文献	
国際調査を完了	した日 ・ 07.12.2004	国際調査報告の発送日	
		28.12.200	)4
	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4P 3337
	特許庁(ISA/JP)  便番号100-8915	福井・美穂	L
	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3492

C(続き) 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	特に、第1頁第9行〜第25行、第32頁第1行〜第18行、第40頁第1 1行〜最終行などを参照。 & DE 10129725 A1	
Y	JP 2002-504110 A(サノフィーサンテラボ)2002.02.05 特に、特許請求の範囲、第7ページ第2行〜第6行、第77頁第21行〜第 79頁第1行、第84ページの図1などを参照。 & EP 986376 A1 & US 6541488 B1	1-9
Y	JP 8-217692 A(新日本製鐵株式会社、新日鐵化学株式会社)1996.08.27 特に、[0005]などを参照。 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP 9-20681 A(ベーリングヴエルケ・アクチエングゼルシャフト)1997.01. 21 特に、[0003]-[0004]などを参照。 & EP 732102 A2	1-9
Y	JP 7-258103 A(許桂成)1995.10.09 特に、[0049]、[0064]、第12頁の図7などを参照。 & DE 4432549 A1 & KR 9711555 B1	1-9
<b>A</b>	Pancras C W, Earl J C, Oliver N, Carol A W, Adrienne R. Antithrombotic actions of selective inhibitors of blood coagulation factor X a in rat models of thrombosis, Thrombosis Research, 1996, Vol.83, No.2, p age 117-126. 特に、第118頁下~第119頁12行の Arterio-venous shunt model の項、第121頁の図2などを参照。	1–9
A	池田康夫. 抗血小板薬の臨床効果と使い方, Medical Practice, 2002, Vol.19, No.5, page 839-844.	1-9
	特に、第843頁~第844頁などを参照。	·.